(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-269418

(43)公開日 平成11年(1999)10月5日

(51) Int.Cl.*		識別記号	FΙ		
C09D	11/00		C 0 9 D	11/00	
B41J	2/01		B41M	5/00	E
B41M	5/00		B41J	3/04	101Y

		審查請求	未請求 請求項の数7 FD (全 17 頁)
(21)出願番号	特顧平10-377711	(71) 出願人	390023674 イー・アイ・デュポン・ドウ・ヌムール・
(22)出顧日	平成10年(1998)12月29日		アンド・カンパニー E. I. DU PONT DE NEMO
(31)優先権主張番号	08/999, 275		URS AND COMPANY
(32)優先日	1997年12月29日		アメリカ合衆国、デラウエア州、ウイルミ
(33)優先権主張国	米国 (US)		ントン、マーケット・ストリート 1007
		(72)発明者	シャウーホワ マ
			アメリカ合衆国 19317 ペンシルヴァニ
			ア州 チャッツ フォード コンスティチ
			ューション ドライブ 29
		(74)代理人	弁理士 谷 義一 (外2名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プロックコポリマー分散剤含有インキジェット用水性インキ組成物

(57)【要約】

【課題】 簡便かつ安価な重合プロセスにより調製で き、インキジェット用インキに対して改良された特性を もたらす改良された分散安定性の分散剤を含有するイン キジェット用インキ組成物を提供すること。

【解決手段】 インクジェットインク組成物は、水性ビ ヒクルと、着色剤と、AB、ABAおよびABCブロッ クコポリマーからなる群から選択されるブロックコポリ マー分散剤であり、前記Bブロックは疎水性であって、 かつBブロックの重量に基づいて少なくとも30重量% の特定の非アクリルモノマーを含む分散剤とを含有す る。

【特許請求の範囲】

(a) 水性ビヒクルと、 【請求項1】

(b) 着色剤と、

(c) AB、ABA、およびABCブロックコポリマー からなる群から選択されたブロックコポリマー分散剤で あり、前記Bブロックは疎水性であって、かつ 【化1】

1

(但し、RはC、~C」。である置換または非置換のアル キル基、アリール基、アラルキル基、またはアルカリー ル基である)、

[化2]

(但し、R₁はC₁~C₁。である置換または非置換のア ルキル基、アリール基、アラルキル基、またはアルカリ ール基である)、

[化3]

(但し、R, は上記(2)に記載されるものである)、 および

(3)

【化4】

(但し、R、およびR、は、R、とR、の両方ともがH であることはないことを条件として、独立に、H、ある いはC、~Czoである置換または非置換のアルキル基、 アリール基、アラルキル基、またはアルカリール基であ る)からなる群から選択される非アクリルモノマーを、 Bブロックの重量に基づいて少なくとも30重量%含む ブロックコポリマー分散剤を含有することを特徴とする インキジェット用インキ組成物。

【請求項2】 前記着色剤は顔料であることを特徴とす る請求項1記載のインキ組成物。

【請求項3】 前記顔料は、全インキ組成物全量に基づ いて1~15重量%の量で存在する有機顔料であること を特徴とする請求項2記載のインキ組成物。

【請求項4】 前記Bブロックは、少なくとも300の 数平均分子量を有することを特徴とする請求項1記載の インキ組成物。

レン、アルファーメチルスチレン、ピニルナフタレン、 ビニルシクロヘキサン、ビニルトルエン、ビニルアニソ ール、ビニルビフェニル、およびビニル2 - ノルボルネ ンと、(2) ビニルn-プロピルエーテル、ビニルt-ブチルエーテル、ビニルデシルエーテル、ビニルイソー オクチルエーテル、ビニルオクタデシルエーテル、およ びビニルフェニルエーテルと、(3)ビニルプロピオネ ート、ビニルブチレート、ビニルn-デカノエート、ビ ニルステアレート、ビニルラウレート、およびビニルベ 10 ンゾエートと、(4) N-ビニルカルバゾール、および ビニルフタルイミドとからなる群から選択されることを 特徴とする請求項1記載のインキ組成物。

【請求項6】 前記Aブロックは、イオン性でかつエチ レン性不飽和モノマーを少なくとも50重量%含有する ことを特徴とする請求項1記載のインキ組成物。

【請求項7】 前記イオン性モノマーは、アクリル酸、 メタクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、イタコン酸モ ノエステル、マレイン酸、マレイン酸モノエステル、フ マル酸、フマル酸モノエステル、N,N-ジメチルアミ 20 ノエチルメタクリレート、N, N-ジエチルアミノエチ ルメタクリレート、t-ブチルアミノエチルメタクリレ ート、2-N-モルホリノエチルアクリレート、2-N ーモルホリノエチルメタクリレート、4ーアミノスチレ ン、2-ビニルピリジン、4-ビニルピリジン、および ビニルイミダゾールからなる群から選択されることを特 徴とする請求項6記載のインキ組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は水性顔料分散液に関 30 し、さらに詳しくは、ブロックコポリマー分散剤を含有 するインキジェットプリンター用水性インキ組成物に関 する。

[0002]

【従来の技術】インキジェット印刷は、デジタル信号に よって紙や透明フィルムなどの媒体支持体上にインキの 小滴が生成されるノンインパクトプリンティング法であ る。インキの寿命期間中、顔料分散液を凝集および沈降 に関して安定とすることができる場合、その顔料は染料 とは異なり、耐光堅牢性、並びに耐水堅牢性(waterfast ness) およびスミアやスマッジ(smear and smudge)に対 する防汚性をもたらす潜在性に対してインキにおいて好 ましい着色剤となる。

【0003】感熱インキジェット印刷では、インキを抵 抗加熱によって蒸発させ、インキジェットプリントへッ ドのオリフィスを通して支持体に向け噴出させる。この 方法はファイヤリングとして知られており、加熱によっ て水分が蒸発し、非常に速くかつ強烈な局所的組成変化 および温度上昇をもたらす。この現象は、プリントへッ ド寿命中に髙周波で繰り返し発生する。さらに、オリフ 【請求項5】 前記非アクリルモノマーは、(1)スチ 50 ィス領域でのインキ組成は、水分が蒸発するために水分

リッチから溶剤リッチへと急激に変化する。このため顔料粒子がプリントへッドのオリフィスの周りに凝集し、ついには、インキの小滴が噴出されるプリンタ機構のオリフィスに栓をしてしまうようになる。これによって、インキの小滴が誤った方向に送出され、あるいはインキの小滴の噴出が妨げられることになる。

【0004】加えて、インキの最終的な使用に向けた所 望の物理的特性を付与するため、有機的性質の多くの添 加物が使用される。それらの例には、ポリマーバインダ ー、増粘剤、チキソトローブ剤などが含まれる。特に、 浸透性の有機補助溶剤および界面活性剤は、インキを配 合する際に慣用に使用されて乾燥時間が改良される。と れらの成分は、分散安定性を著しく妨げる傾向にある。 さらに、これらの成分はインキ乾燥プロセスの間に濃縮 し、そして顔料の分散安定性に関してさらに多くの難題 がもたらされる。最終的な外観に対する均一性および色 の品質を維持するために、プロセス全体にわたるこのよ うな変化に顔料の分散を適応させることが必要である。 【0005】水性顔料分散液は当技術分野でよく知られ ており、そしてペイントなどのフィルムを様々な支持体 20 に付着させるために商業的に使用されている。この顔料 分散液は、一般的に非イオン性またはイオン性技術のい ずれかによって安定化される。非イオン性技術を使用す る場合、顔料粒子は、水中に広がり、そしてエントロピ ーまたは立体的な安定をもたらす水溶性の親水性セクシ ョンを有するポリマーによって安定化される。この目的 に有用な代表的なポリマーには、ポリビニルアルコー ル、セルロース系誘導体、エチレンオキシド変性フェノ ール、およびエチレンオキシド/プロピレンオキシドボ リマーが含まれる。非イオン性技術は、pHの変化また 30 はイオンによる汚染に敏感ではないが、一方、最終製品 が感水性であるような多くの用途に対しては重大な不利 益をもたらす。

【0006】イオン性技術では、中和されたアクリル酸、マレイン酸、またはビニルスルホン酸などのイオン含有モノマーからなるポリマーによって、顔料粒子が安定化される。このポリマーでは、イオン斥力が凝集から粒子を妨げる帯電二重層メカニズムによって安定化がもたらされる。理想的には、指定された構造を通して立体安定化力および帯電二重層の安定化力の両方をもたらす 40 ことのできるポリマー分散剤によって、はるかにより強固な顔料の分散を形成することができるはずである。

【0007】ランダム構造、ブロック構造、およびグラフト構造を有するポリマー分散剤が開示されている。例えば、米国特許第4,597,794号には、顔料がポリマーに含有されているインキジェットプリンター用水性インキ分散液について開示されており、このポリマーは、顔料表面に付着するイオン性親水セグメントおよび芳香族疎水性セグメントを有するものである。未審査の日本国特開平6-100,810号には、顔料で着色さ50

れたインキ用の分散剤としてのグラフトコポリマーの使用が開示されている。米国特許第5,085,698号には、ABまたはBABブロックポリマーの使用が開示されている。ランダムポリマー分散剤は、従来の重合技術によって容易にかつ安価に調製されることができ、そして商業的な多数の供給者から入手することが可能である。構造化したポリマー分散剤の調製は、より困難で経費もかさむが、通常は、改良された分散安定性がもたらされる。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】したがって、簡便かつ 安価な重合プロセスにより調製されることができ、そし てインキジェット用インキに対して改良された特性をも たらす改良された分散安定性を提供する分散剤に対する ニーズがある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明の第一の形態であるインキジェット用インキ組成物は、(a)水性ビヒクルと、(b)着色剤と、(c)AB、ABAおよびAB Cブロックコポリマーから成る群から選択されるブロックコポリマー分散剤であり、前記Bブロックは疎水性であって、かつ

[0010]

【化5】

【0011】(但し、RはC。~C。である置換または 非置換のアルキル基、アリール基、アラルキル基、また はアルカリール基である)

[0012]

[1k6]

【0013】(但し、R、はC、~C、である置換または非置換のアルキル基、アリール基、アラルキル基、またはアルカリール基である)、

[0014]

(化7)

【0015】(但し、R、は上記(2)に記載されるものである)、および

[0016]

[化8]

【0017】(但し、R、およびR、は、R、とR、の両方ともがHであることはないことを条件として、独立に、H、あるいはC、~C、である置換または非置換のアルキル基、アリール基、アラルキル基、またはアルカリール基である)からなる群から選択される非アクリルモノマーを、Bブロックの重量に基づいて少なくとも30重量%含むブロックコポリマー分散剤を含有すること 10を特徴とする。

【0018】本発明の第二の形態は、前記着色剤は顔料であることを特徴とする上記のインキ組成物である。

【0019】本発明の第三の形態は、第二の形態における顔料がインキ組成物全量に基づいて1~15重量%の量で存在する有機顔料であることを特徴とする。

【0020】本発明の第四の形態は、第一の形態におけるBブロックが少なくとも300の数平均分子量を有することを特徴とする。

【0021】本発明の第五の形態は、第一の形態におけ 20 る非アクリルモノマーが、(1) スチレン、アルファーメチルスチレン、ビニルナフタレン、ビニルシクロヘキサン、ビニルトルエン、ビニルアニソール、ビニルビフェニルおよびビニル2ーノルボルネンと、(2) ビニルロープロビルエーテル、ビニル イソーオクチルエーテル、ビニルオクタデシルエーテルもよびビニルヘニルエーテルと、(3) ビニルプロピオネート、ビニルブチレート、ビニルローデカノエート、ビニルステアレート、ビニルコーデカノエート、ビニルステアレート、ビニルカルバゾールおよびビニルフタルイミドとから成る群から選択されることを特徴とする。

【0022】本発明の第六の形態は、第一の形態におけるAプロックが、イオン性でかつエチレン性不飽和モノマーを少なくとも50重量%含有することを特徴とする。

【0023】本発明の第七の形態は、第六の形態におけるイオン性モノマーは、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、イタコン酸モノエステル、マレイン酸、マレイン酸モノエステル、フマル酸、フマル酸 40 モノエステル、N,N ージメチルアミノエチルメタクリレート、 tーブチルアミノエチルメタクリレート、 tーブチルアミノエチルメタクリレート、 2ーNーモルホリノエチルアクリレート、2ーNーモルホリノエチルメタクリレート、4ーアミノスチレン、2ービニルビリジン、4ービニルビリジン、およびビニルイミダゾールからなる群から選択されることを特徴とする。

【0024】本発明は、増粘剤、ラテックスエマルジョン、界面活性剤などの水性添加物を含有する系において広く相溶性を有する不溶性着色剤、特に顔料を含有する 50

安定な水性分散液を提供する。さらに、これらの顔料分散液はきわめて柔軟であり、そしてインキの乾燥または感熱インキジェットプリンターのファイヤリング条件などの系の変化に順応させることができる。これらの顔料分散液は、凝集に対して良好な耐性を示し、かつ色の違さおよび光沢が増したものとなる。

【0025】本発明の分散液は、その安定性が改良されたものである。これらは一般的にインキジェットプリンター用の、そして特に感熱インキジェットプリンター用の水性インキジェットインキ組成物としての使用に特に適している。このインキジェット用インキ組成物は、顔料をベースにした着色インキを包含する。

【0026】とのインキは、光安定性、耐スミア性、粘性、表面張力、光学濃度、および耐クラスト性のバランスを提供するための特定のインキジェットプリンタに必要とされる条件に適応させることが可能である。

[0027]

[発明の実施の形態]本発明のインキ組成物は、必須の 3成分、即ち水性ビヒクル、着色剤、およびブロックコ ポリマー分散剤を含有する。

【0028】水性ビヒクル:インキジェット用インキの 場合、水性ビヒクルは、典型的に水と少なくとも1種類 の水混和性の有機助溶剤との混合物である。水混和性有 機助溶剤の代表的な例は、米国特許第5,085,69 8号に開示されており、その開示をことに参照すること により本明細書の一部をなすものとする。水と水混和性 有機溶剤との適切な混合物をどのように選択するかは、 所望の表面張力および粘性などの特定の用途、選択され た顔料、顔料で着色されたインキジェット用インキの乾 燥時間、およびコーティングまたはインキが印刷される 媒体支持体のタイプに必要とされる条件に依存する。ジ エチレングリコールと脱イオン水との混合物は、インキ ジェット用インキの水性ビヒクルとして好ましく、その 組成物は、水性ビヒクルの全重量に基づいて、30重量 %と95重量%の間、好ましくは60重量%と95重量 %の間の水を含有する。

[0029] <u>着色剤:</u>本発明において有用な着色剤は、 選択された水性ビヒクルに不溶性である顔料および染料 である。典型的に、このような染料は、当技術分野では "分散染料"として知られている。顔料は、印刷プロセ スの間を通して、微粒子または結晶状態で残存する着色 剤である。分散染料は、水性ビヒクルに不溶性である が、印刷プロセス中のいくつかのポイントで可溶性にな る着色剤である。。

[0030]本発明の好ましい実施形態では、着色剤は 顔料である。有用な顔料は、広く多岐にわたる有機顔料 および無機顔料を単独で、または組合せて含む。選択さ れる顔料は、ブロックコポリマーと結合できるものでな ければならない。顔料は、好ましくは、ポリマーとの結 合が可能な"結合サイト"を有する。商業的に入手可能

な多くの顔料は、その表面に非常に特定の官能基を有す る。例えば、すべてのカーボンブラックは化学吸着した 酸素錯体を有し、初めはその表面の性質が酸性であるが (例えばカルボキシル基、キノン基、ラクトン基、また はフェノール基)、製造条件によってその酸性度が変化 する。顔料表面上のこれらの酸性基によって、アミンな どの塩基性機能を有する分散剤用の結合サイトが提供さ れる。顔料表面に官能基を含む他の顔料が知られてい る。このような官能基は、顔料自体の組成に帰すもので もよく、または、スルホン酸基、リン酸基、およびカル 10 ボン酸基、もしくはアミン型の塩基性基などの官能基を 含む化合物によって改質されている顔料の表面に起因す るものであってもよい。さらに、ほとんどすべての有機 着色顔料および多くの表面処理化合物は、その構造にお いて芳香族の特徴を有し、分散剤との付加的な双極子ー 双極子相互作用のためのサイトを付与する。

[0031] 顔料粒子は、インキジェット印刷装置を通して、特に通常10ミクロンから50ミクロンの範囲の直径を有する噴出ノズルにおいて、インキが自由に流動できるように充分小さいものであることが必要である。この粒径は、微小な粒子のブラウン運動が粒子が静まるのを妨げる助けとなる顔料の分散安定性にも影響を与えるものである。色の濃さを最大にするために小さい粒子を使用することも望まれる。有用な粒径の範囲は約0.005ミクロンから15ミクロンである。好ましくは顔料の粒径は0.005ミクロンから5ミクロンの範囲、そして最も好ましくは0.01ミクロンから0.3ミクロンの範囲である。

【0032】本発明を実施するにあたり、金属または金属酸化物の微粒子を顔料として使用してもよい。例えば、金属および金属酸化物は、インキジェット用磁性インキの調製に適している。シリカ、アルミナ、チタニアなどの微細粒径の酸化物も選択することができる。さらに、銅、鉄、スチール、アルミニウム、および合金などの微細に分割された金属粒子は、適切な用途のために選択することもできる。

【0033】本発明の実施に使用される代表的な市販の 乾燥顔料およびプレスケーキ顔料が米国特許第5,08 5,698号に開示されており、ここに参照することに より本明細書の一部をなすものとする。

【0034】有機類料の場合、インキは、ほとんどの感熱インキジェット印刷用途に対する全インキ組成物の重量に基づいて、顔料を約30重量%まで含有してもよいが、一般的には、約1から15重量%、好ましくは約1~8重量%の範囲内である。無機顔料が選択される場合、そのインキは有機顔料を用いた同様のインキよりも高い重量パーセンテージの顔料を含有する傾向があり、そして、無機顔料は一般的に有機顔料よりも高い比重を有することから、約50%ほどに高い含有量であってもよい。

【0035】 <u>分散染料:</u>インキに使用される分散染料の色および量は、主として選択のいかんにより、インキによって達成される所望の印刷の色、染料の純度、およびその着色力によって主に変化するものである。染料が低 浪度であると、色に充分な鮮明度を与えることができない。 浪度が高いとプリントへッドの性能が劣るか、または許容できない暗色が生じる結果になる。分散染料は、インキの全重量に基づいて、0.01から20重量%、好ましくは0.05から8重量%、より好ましくは1から5重量%の量で存在させてもよい。本発明に有用な分散染料は、当業者に知られているものであり、そして米国特許第5.053.495号、同第5.203.912号、および同第5,102,448号に開示されており、そのすべてはことに参照することにより本明細書の一部をなすものとする。

【0036】 ブロックコポリマー: 本発明のブロックコポリマー分散剤は、AB、ABA、またはABC 構造22のいずれかを有する。従来技術で慣用であるとおり、各文字はブロックを参照するために使用され、異なる文字は異なるモノマー組成を有するブロックを示し、そして同じ文字は同じモノマー組成を有するブロックに用いられる。したがって、ABブロックコポリマーは2個のブロックが異なるジブロックである。ABAブロックコポリマーは3個のブロックであるが、2個の異なるブロックのみ(即ち2個のAブロックは同じである)を含む。ABCブロックコポリマーも3個のブロックを含むが、3個のすべてのブロックが互いに異なるものである。

【0037】概して、どのブロックコポリマーが使用されようともBブロックは疎水性であり、かつ着色剤と結合することができる。Aブロックは親水性であり、かつ水性ビヒクルに可溶である。第3ブロック(AブロックまたはCブロックのいずれか)は任意選択であり、そしてポリマーの疎水性と親水性のバランスを微調整するために使用することができる。親水性ブロックと同じ組成を有してもよく、それゆえABAか、またはAかBのいずれかと異なる組成を有してもよく、それゆえABCである。

【0038】疎水性ブロックのサイズは、顔料表面に効果的な結合が生じるように充分に大きいことが必要である。数平均分子量は少なくとも300、好ましくは少なくとも500であることが所望される。親水性ブロックも、安定した分散のための立体安定化メカニズムおよび静電安定化メカニズムをもたらすのに充分大きいことが必要であり、そして、ポリマー全体が水性ビヒクルに可溶であるように、疎水性ブロックのサイズと均衡を保たれるべきである。

【0039】疎水性ブロックは、下記の(1)~(4) からなる群から選択される非アクリルモノマーを、Bブ 50 ロックの重量に基づいて少なくとも30重量%含有す

る。 【0040】 【化9】

$$CH_2 = C$$

$$R$$

【0041】(但し、RはC。~C」。である置換または非置換のアルキル基、アリール基、アラルキル基、またはアルカリール基である。 "置換" という用語は、例えばヒドロキシ、アミノ、エステル、酸、アシロキシ、アミド、ニトリル、ハロゲン、ハロアルキル、アルコキシを含む重合プロセスを妨害しない1個または2個以上の置換基を含有する、アルキル基、アリール基、アラキル基、またはアルカリール基を意味するものとして本明細書で使用される。有用なモノマーのいくつかの具体例には、スチレン、アルファーメチルスチレン、ビニルナフタレン、ビニルシクロヘキサン、ビニルトルエン、ビニルアニソール、ビニルビフェニル、ビニル2ーノルボルネンなどが含まれる)

[0042] [化10]

$$CH_2 = CH$$

$$CH_2 = CH$$

$$OR_1$$

【0043】(但し、R、はC、~C、である置換または非置換のアルキル基、アリール基、アラルキル基、またはアルカリール基である。 "置換" という用語は、上記のものと同様の意味で使用され、そしてヒドロキシ、アミノ、エステル、酸、アシロキシ、アミド、ニトリル、ハロゲン、ハロアルキル、アルコキシなどの置換基が含まれる。有用なモノマーのいくつかの具体例には、ビニルロープロピルエーテル、ビニルイソーオクチルエーテル、ビニルデシルエーテル、ビニルイソーオクチルエーテル、ビニルオクタデシルエーテル、ビニルフェニルエーテルなどが含まれる)

[0044] [化11]

【0045】(但し、R, は上記の通りである。有用なモノマーのいくつかの具体例には、ビニルブロビオネート、ビニルブチレート、ビニルn-デカノエート、ビニルステアレート、ビニルラウレート、ビニルベンゾエートなどが含まれる)

(3)

[0046]

【化12】

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_2 & = \text{CH} \\
 & | \\
\text{NR}_2 R_3
\end{array}$$
(4)

10

【0047】(但し、R、およびR、は、R、とR、の 両方ともがHであることはないことを条件として、H、 並びにC」~C2。である置換または非置換のアルキル 基、アリール基、アラルキル基、およびアルカリール基 からなる群から独立して選択される。"置換"という用 語は、上記のものと同じ意味で使用され、そしてヒドロ キシ、アミノ、エステル、酸、アシロキシ、アミド、ニ トリル、ハロゲン、ハロアルキル、アルコキシなどの置 換基が含まれる。有用なモノマーの具体例には、N-ビ ニルカルパゾール、ビニルフタルイミドなどが含まれ る) 疎水性ブロックは、他のエチレン性不飽和モノマ ー、即ちアクリルモノマーも含有して、ガラス転移温度 (Tg) などの分散剤ポリマーの物理的特性を変更す る。有用なモノマーには、C、~C、。であるアクリル 酸、またはメタクリル酸のエステルが含まれてもよく、 例えばメチルアクリレート、エチルアクリレート、n-ブチルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレー ト、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、n -ブチルメタクリレート、t-ブチルメタクリレート、 2-エチルヘキシルメタクリレート、シクロヘキシルメ タクリレートなどである。

【0048】疎水性ブロックは、ブロックコポリマーの全重量に基づいて、以下に列挙されるような親水性モノマーを20重量%まで、好ましくは10重量%以下含有することも可能であり、そしてさらに、疎水性ブロック と顔料との結合相互作用を強化する官能基を有するモノマーを、ブロックコポリマーの全重量に基づいて30重量%まで含有してもよい。例えば、N、Nージメチルアミノエチルアクリレートなどのアミノ基を有するモノマーを疎水性部分に導入して、表面に酸性基を有する顔料の場合は、2-アクリルアミド-2-プロバンスルホン酸などの酸基を有するモノマーを、疎水性部分に導入してもよい。

【0049】親水性ブロックは、エチレン性不飽和モノマーから調製される。このブロックは、選択された水性ビヒクルに可溶性であることが必要であり、そして親水性ブロックの全重量に基づいて、イオン化できるモノマーを100重量%まで、好ましくは少なくとも50重量%含有してもよい。イオン性モノマーの選択は、選択される用途に対する所望のインキのイオン特性による。陰イオンブロックコボリマー分散剤の場合、イオン性モノマーは主として酸基、または酸前駆体基を含有するモノマーである。有用なモノマーの具体例には、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、イタコン酸モノエステル、マレイン酸、マレイン酸モノエステ

ル、フマル酸、フマル酸モノエステルなどが含まれる。 モノマー上の酸基は、アニオン重合またはグループ移動 重合などの活性水素に敏感な重合プロセス用にブロック されてもよい。ブロック基は重合の後に除去される。ブ ロック基を除去した後にアクリル酸またはメタクリル酸 を発生するブロックされたモノマーの具体例には、トリ メチルシリルアクリレート、トリメチルシリルメタクリ レート、1-ブトキシエチルアクリレート、1-ブトキ シエチルメタクリレート、1-エトキシエチルアクリレ ート、1-エトキシエチルメタクリレート、2-テトラ ヒドロビラニルアクリレート、および2-テトラヒドロ ピラニルメタクリレートが含まれる。

11

【0050】陽イオンブロックコポリマー分散剤の場合、親水性部分に好ましいイオン性モノマーはアミン含有モノマーである。アミン基は、第一級、第二級、あるいは第三級アミン基、またはこれらの混合物であってもよい。アミン含有モノマーの具体例には、N、Nージメチルアミノエチルアクリレート、N、Nージメチルアミノエチルメタクリレート、N、Nージエチルメタクリレート、セーブチルアミノエチルメタクリレート、セーブチルアクリレート、2-Nーモルホリノエチルメタクリレート、4-アミノスチレン、2-ビニルピリジン、4-ビニルピリジン、ビニルイミダゾールなどが含まれる。代わりに、官能モノマーまたは官能ポリマーをアミンと反応させてアミン基を発生させてもよく、例えば、グリシジルメタクリレートのコポリマーをジメチルアミンと反応させてもよい。

【0051】非イオン性の親水性モノマーまたは水溶性モノマーを都合良く使用して、疎水性/親水性バランスを微調整し、かつブロックコポリマーの溶解特性を調整することもできる。これらは、疎水性ブロックもしくは親水性ブロック、またはABCブロックコポリマーのCブロックなど第3の別のブロックのいずれかへと容易に共重合されて、所望の効果を達成することができる。このモノマーは、以下の式を有する。

[0052]

【化13】

$CH_2 = CH(OCH_2CH_2)_mOR_4$

【0053】(但し、m=1~50であり、かつR,は Hおよび炭素原子1~4個のアルキル基からなる群から 選択される。このようなコモノマーの有用な具体例には、ビニル2-メトキシエチルエーテル、ビニル2(2-エトキシエトキシ)エチルエーテルなどが含まれる。)

[0054]

【化14】

ii) $CH_2=C(R_5)(C(O)OX_n(CH_2CH_2O)_m)-R_6$

【0055】(但0、n=0または1であり、n=1の 場合、Xは、炭素原子 $1\sim9$ 個の基に連結するアルキ ル、アリール、またはアルカリールジラジカルである。

また $m=1\sim50$ であって、R,はHまたはCH,、そ してR。はHおよび炭素原子1~4個のアルキル基から なる群から選択される。とのようなコモノマーの有用な 具体例には、2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ヒドロキシプロビル アクリレート、2-(2-メトキシエトキシ) エチルア クリレート、2-(2-メトキシエトキシ) エチルメタ クリレート、エトキシトリエチレングリコールメタクリ レート、メトキシボリエチレングリコール(分子量20 0~100) モノメタクリレート、ポリエチレングリコ ール(分子量200~1000)モノメタクリレートが 含まれる)他の慣用的に使用されるエチレン性不飽和に されたモノマーは、親水性部分に共重合させることもで きる。この場合、選択された水性ビヒクルにおいて親水 性部分の溶解特性が劇的に変化しない濃度で用いられる ことを条件とする。有用な具体例には、炭素原子1~1 2個のアルキル基を有するアルキルアクリレートおよび アルキルメタクリレートが含まれ、例えばメチルアクリ レート、メチルメタクリレート、エチルアクリレート、 エチルメタクリレート、ブチルアクリレート、ブチルメ タクリレートなど、並びにアクリルアミドおよびメタク リルアミドである。

12

【0056】本発明のブロックコポリマーを製造する最 も効率的な方法は、中間体としてマクロモノマーを使用 することにより、複数のブロックを同時に連続的に作る ことである。末端の重合可能な二重結合を有するマクロ モノマーは、ブロックコポリマーのブロックの一つにな り、そして初めに調製される。次いでそれを第2ブロッ ク用に選択されたモノマーと共重合させる。ABAおよ びABCトリブロックコポリマーの場合、第1ブロック として親水性マクロモノマーの合成から始めるのが好ま しいことは明らかである。ABブロックコポリマーの場 合、疎水性マクロモノマーまたは親水性マクロモノマー のいずれかが、合成において有効な第1段階となる。マ クロモノマーは、フリーラジカル重合法によって最も都 合よく調製されるものであり、追加の破砕機構によって 連鎖移動を可能にする触媒性連鎖移動剤または有機連鎖 移動剤として、コバルト(II)およびコバルト(III) 錯体 が用いられる。有機連鎖移動剤には、ダイマー、アルフ ァーメチルスチレンダイマー、および関連化合物を含ん だ、硫化アリル、臭化アリル、ビニル末端基を有するメ タクリルレートオリゴマーが含まれる。コバルト錯体 は、生成されるポリマーの分子量、したがってブロック コポリマーの第1ブロックのサイズを制御するのに有効 であるばかりでなく、非常に高いパーセンテージのマク ロモノマーを含有するポリマー組成物を生成するために も作用するので、本発明を実施するうえで好ましい。好 ましいコバルト連鎖移動剤は、米国特許第4,680, 352号、同第5, 324, 879号、および同第4, 50 722, 984号に開示されている。コバルト連鎖移動 剤は、約 $1 \times 1^{9-8}$ $\sim 5 \times 1^{9-3}$ Mの濃度範囲で使用されることができる。最適な濃度は所望の分子量によって変化し、そして重合技術分野の当業者によって、通常の実験を通して得ることができる。連鎖移動剤を提示される範囲の濃度で使用することによって、分子量が $500\sim 50,000$ 、好ましくは $1,000\sim 10,000$ の範囲のマクロモノマーを都合よく調製することができる

13

【0057】ブロックコボリマーは、PCT国際公開番号WO96/15157(1996年6月)に教示され 10 るようにマクロモノマーを介して合成される。ここにその開示を参照することにより本明細書の一部をなすものとする。第2ブロックの分子量またはサイズは、第1ブロックに対する相対モル比によって決定される。本発明に有用なブロックコポリマーは、重量平均分子量が約1、000~50、000、好ましくは2、000~20、000である。

【0058】上記の方法によって調製されたABブロックコポリマーは、重合性の二重結合によってその末端が終結し、そしてモノマーの他の基とさらに重合されて上 20記の方法における従来のフリーラジカル重合を介してABAまたはABCブロックコポリマーを形成する。

【0059】多くの慣用の有機溶媒が、マクロモノマー およびブロックコポリマーの両方を調製するためにその 重合媒体として適している。これらには、メタノール、 エタノール、n-プロパノールおよびイソプロパノール などのアルコール、アセトン、ブタノン、ペンタノンお よびヘキサノンなどのケトン、テトラヒドロフラン、ジ エチルエーテル、および慣用的に入手可能なセロソルブ およびカルビトールなどのエチレングリコールモノアル 30 キルエーテル、エチレングリコールジアルキルエーテ ル、ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル、お よびポリエチレングリコールジアルキルエーテルなどの エーテル、酢酸、プロピオン酸、および酪酸のアルキル エステル、エチレングリコールなどのグリコール、並び にこれらの混合物が含まれるが、これらに限定されるも のではない。エタノールおよびイソプロパノールなどの 低分子量アルコールと、アセトンなどの低分子量ケトン との混合物は、酸の含有量が高いマクロモノマーの調製 に特に有用である。

【0060】いかなる慣用的に使用されるアゾ重合開始 削も、それが溶媒とモノマー混合物の溶液に溶解し、かつ重合温度において適正半減期を有するものである場合、マクロモノマーとブロックコポリマーの両方を調製するのに適している。本明細書中で使用される"適正半減期"とは、約10分~約4時間の半減期である。このような開始剤の具体例には、2、2 ーアゾビス(イソブチロニトリル)、2、2 ーアゾビス(2、4ージメチルバレロニトリル)、2、2 ーアゾビス(メチルブチロニトリル)、および1、1 ーアゾビス(シアノシ 50

クロヘキサン)が含まれる。中でも、ベンゾイルベルオ キサイド、ラウロイルベルオキサイドを含む他の非アゾ 開始剤を、それらがマクロモノマーに対する反応条件下 で連鎖移動剤と逆の反応をしないことを条件として、使 用することもできる。

14

【0061】プロックコポリマーを水性ビヒクルに可溶 なものとするため、親水性部分にイオン性基の塩を生成 することが必要である。酸基の塩は、それらを中和剤で 中和することによって調製される。有用な塩基の具体例 には、アルカリ金属の水酸化物(水酸化リチウム、水酸 化ナトリウム、および水酸化カリウム)、アルカリ金属 の炭酸塩および重炭酸塩(炭酸ナトリウム、炭酸カリウ ム、重炭酸ナトリウム、および重炭酸カリウム)、有機 アミン (モノメチルアミン、ジメチルアミン、トリメチ ルアミン、モルホリン、N-メチルモルホリン)、有機 アルコールアミン (N, N-ジメチルエタノールアミ ン、Nーメチルジエタノールアミン、モノエタノールア ミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン)、 アンモニウム塩(水酸化アンモニウム、水酸化テトラア ルキルアンモニウム)、およびピリジンが含まれる。陽 イオンブロックコポリマー分散剤の場合、アミン基は、 有機酸および無機酸を含む酸で中和される。有用な酸の 具体例には、有機酸(酢酸、プロピオン酸、ギ酸、シュ ウ酸)、ヒドロキシル化酸((hydroxylated acids)グリ コール酸、乳酸)、ハロゲン化酸(塩化水素酸、臭化水 素酸)、および無機酸(硫酸、リン酸、硝酸)が含まれ る。ヨウ化メチル、臭化メチル、塩化ベンジル、メチル p-トルエンスルホネート、エチルp-トルエンスルホ ネート、硫酸ジメチルなどのアルキル化剤を使用してア ミン基をテトラアルキルアンモニウム塩に転化すること によって陽イオン基を調製することもできる。

【0062】ブロックコポリマーは、インキの全重量に基づいて0.1~30%、好ましくは0.5~8%の量で存在する。ポリマーの量が非常に高くなると、所望のインクの粘度を維持することが困難になる。不充分なブロックポリマーが存在すると、顔料粒子の分散安定性に悪影響がもたらされる。

【0063】添加剤:用途に必要な条件に応じて、インキの特性を変化させるために様々な種類の水性添加剤を使用することができる。その例としては、融合助剤、可溶性ポリマーおよび分散性ラテックスエマルジョンを含むポリマーバインダー、増粘剤、チキソトロビック剤、界面活性剤、コーティング補助剤、殺生剤、金属イオン封鎖剤などが含まれる。

【0064】本発明の分散液のインキジェット用インキ 用途の場合、陰イオン界面活性剤、陽イオン界面活性 剤、非イオン界面活性剤、または両性界面活性剤を、イ ンキの全重量に基づいて0.01~5%、好ましくは 0.2~2%の量で存在させることができる。有用な界 面活性剤の例は、米国特許第5,221,334号に開 示されており、その開示をことに参照することにより本明細書の一部をなす。Dowicides(登録商標)(ミシガン州、Midland、Dow Chemical)、Nuosept(登録商標)(ニュージャージー州、Piscataway、Huls America, Inc.)、Omidines(登録商標)(コネチカット州、Cheshire、Olin Corp.)、Nopcocides(登録商標)(ペンシルバニア州、Ambler、Henkel Corp.)、Troysans(登録商標)(ニュージャージー州、Newark、Troy Chemical Corp.) および安息香酸ナトリウムなどの殺生剤、EDTAなどの金属イオン封鎖剤、並びに保湿剤、粘度調整剤、およびその他のポリマーなどの他の既知の添加剤が添加されてインキ組成物の様々な特性を改良することもできる。

【0065】 インキの特性および調製:本発明のインキ組成物は、他のインキジェット用インキと類似する方法によって調製することができる。一般的に、顔料の分散液を濃縮した形態で形成することが所望されており、そして引き続き所望の添加剤を含有する適当な液体で希釈される。まず、選択した1種類あるいは複数種類の顔料または分散染料とポリマー分散剤とを水性ビヒクル中で 20予備混合し、次いでその顔料または分散染料を分散または解凝集することによって、顔料の分散液を調製する。分散工程は、水平小型粉砕機、ボールミル、2本のロールを備えるロールミル、磨砕機において、またはその混米

* 合物を、少なくとも5.000psi(約350kg/cm²)の液体圧力で液体ジェット相互作用チャンパ内の複数のノズルに通すことによって達成されて、水性ビヒクル中に顔料粒子の均一分散液を製造することができる

16

【0066】インキ滴の速度、液滴の体積、および流動安定性は、インキの表面張力および粘度によって非常に影響を受ける。インキジェット印刷システムでの使用に適当な顔料で着色したインキジェット用インキは、20℃で約20dyne/cm~約80dyne/cm~約75dyne/cmの範囲内の表面張力を有する。許容できるインキの粘度は20℃で100cP以下であり、好ましくは約1.0cP~約20.0cPの範囲内である。【0067】

【実施例】手順1

(対照ポリマー) t - ブチルスチレン、スチレン、およびメタクリル酸が27/18/55重量%であるランダムコポリマー

本発明のブロックコポリマーの対照として、米国特許第 4,597,794号に従いランダムポリマーを調製し た。

[0068]

【表1】

成分	重量 (グラム)
部分1	
tープ・チルスチレン	4. 0
スチレン	5. 2
メタクリル酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8. 8
2-ピロリドン	40. 0
<u> </u>	90. 0
部分2	
t-プチルペハオキシピパレート(Lupersol(登録的標)11、	0. 67
PA. 7457 N747, Elf Atochem North America, Inc.)	
7212	10. 0
部分3	
tープ・チルスチレン	21. 0
スチレン	16, 8
メタクリル酸	46. 2
部分 4	
Lupersol (登録商標)11	2, 67
アセトン	20. 0
7017	20. 0
<u>部分 5</u>	
Lupersol (登録商標)11	0. 67
7セトン	10. 0

【0069】温度計、スターラー、追加の漏斗、還流冷却器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持するための手段が取り付けられた500mLのフラスコに、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度まで加熱し、そして約10分間還流させた。部分2の溶液を添加した。続いて、反応混合物を約91°Cで還流温度に保持しながら、部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添加は3時間かけて終了させた。この反応50

混合物を約85℃の温度で1時間還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさらに1時間還流させた。約114gの揮発物が回収されるまで混合物を蒸留し、そして2-ピロリドン75.0gを添加して、43%のポリマー溶液205gを得た。このランダムコポリマーは、ポリメチルメタクリレートを標準液として使用したメチル化試料でのゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量平均分子量が2

17 7、228であり、そして数平均分子量が13,771

* マクロモノマーメタクリル酸の調製

[0071]

【0070】手順2

であった。

* 【表2】

成分	<u> 重量(グラム)</u>
部分 1	
191-N	233. 4
イソフ* ロハ* ノール	120. 3
部分 2	
メタクリル餃モノマー	238. 1
351-h	39. 3
部分 3	
イソブ ロヒ ルーヒ ス(ボ ロンジ フロロジ メチルグ リオキシマト)	0. 143
コパルト([[])塩	
2、2′-アゾビス(2、2ージメチルバレロニトリル)、	6. 52
(Vazo(登録商標)52、DE、ウィルミントン、DuPont C	Co.)
アセトン	87. 2

【0072】温度計、スターラー、追加の漏斗、還流冷却器、および反応物を覆う窒素ブランケットを維持するための手段が取り付けられた2リットルのフラスコに、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加熱し、そして約20分間還流した。この反応混合物を還流温度に保持しながら、部分2および3を同時に添加した。部分2の添加は4時間かけて終了させ、そして部分3の添加は4時間半かけて終了させた。還流をさらに2時間続け、そして溶液を室温に冷却した。

【0073】得られたマクロモノマー溶液は、澄んだ薄いポリマー溶液であり、そして固形含有量は約36.0%であった(反応中に少量の溶媒が蒸発した)。このマ※

※ク	ロモノ	マーは、	ボリメ	チル	メタ	クリレ	- F3	を標準	単液と
し	て使用	したメ	チル化マ	クロ	モノ	マー試	料での	のゲ り	レパー
3	エーシ	ョンクリ	ロマトク	/ ラフ	1 (GPC) 亿。	よって	て測定
さ	れた重	虽平均 2	分子量カ	S1.	3 8	4であ	り、そ	そし、	て数平
均	分子量	が1,	7347	゚ゟヮ	た。				

20 【0074】手順3

マクロモノマーからの t – ブチルスチレン – c o – スチレン – b – メタクリル酸A Bブロックコポリマー(27 / 18 / / 55 重量%)の調製

【0075】 【表3】

成 分	重量(グラム)
<u>部分 1</u>	
手順2のマクロモノマ‐	152. 4
2-ピロリドン	40. 0
<u>部分 2</u>	
Lupersol(登録商標)]]	0. 67
アセトン	10.0
<u> </u>	
1ープ・チルスチレン	27. 0
スチレン	18. 0
部分4	
Lupersol(登録商標)	2. 67
7612	20. 0
部分 5	
Lupersoi(登録商標)11	0. 67
745>	10.0

【0076】温度計、スターラー、追加漏斗、還流冷却器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持するための手段が取り付けられた500mLのフラスコに、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加熱し、そして約10分間還流した。部分2の溶液を添加した。続いて、反応混合物を還流温度に保持しながら、部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添加は3時間かけて終了させた。この反応混合物を1時間還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさらに1時間環流した。埋発物約117gが回収されるまで

混合物を蒸留し、そして2-ピロリドンを75.0g添加して、41.8%のポリマー溶液239.0gを得た。このブロックコポリマーは、ポリメチルメタクリレートを標準液として使用したメチル化試料でのゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量平均分子量は4.983であり、そして数平均分子量は2,563であった。

【0077】手順4

還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさら (対照ポリマー)スチレン、メチルメタクリレート、お に 1 時間 還流した。揮発物約 1 1 7 g が回収されるまで 50 よびメタクリル酸が 2 5. 0 / 2 9. 2 / 4 5. 8 重量

特開平11-269418

20

%であるランダムコポリマー

19

*【表4】

[0078]

成分		重量(グラム)
	部分1	
スチレン		4. 8
メチルメタクリレート ・		5. 6
メタクリル酸		8. 8
2ーピ ロリト゚ン		40. 0
イソプ ロハ・ノール		108. 0
	部分 2	
Lupersol(登録確保)11		0. 80
アセトン		12. 0
	部分3	
スチレン		25. 2
メチルメタクリレート		29. 4
メタクリル酸		46. 2
	部分 4	
Lupersol(登録商权)11		3. 20
アセトン		24. 0
,		24. 0
	部分 5	
Lupersol(登録商標)!!		0. 80
アセトン		12. 0

【0079】温度計、スターラー、追加漏斗、還流冷却 20% 溶液280gを得た。このランダムコポリマーは、ポリ 器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持す るための手段が取り付けられた500mLのフラスコ に、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加 熱し、そして約10分間還流させた。部分2の溶液を添 加した。続いて、反応混合物を約92℃の還流温度に保 持しながら、部分3 および4を同時に添加した。部分3 および4の添加は3時間かけて終了させた。この反応混 合物を約82℃で1時間還流した。部分5の溶液を添加 した。反応混合物をさらに1時間還流した。揮発物約1 36gが回収されるまで混合物を蒸留し、そして2-ピ 30 ロリドンを98.0g添加して、42.5%のポリマー※

メチルメタクリレートを標準液として使用したメチル化 試料でのゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GP C) によって測定された重量平均分子量は31,002 であり、そして数平均分子量は16,500であった。 【0080】手順5

ここでは、マクロモノマーからの、ブロックコポリマー であるスチレン-co-メチルメタクリレート-b-メ タクリル酸(25.0/29.2//45.8重量%) の調製を示す。

[0081]

【表5】

成 分		 重量(グラム)
	部分 1	
手順2のマクロモノマー		152. 4
2ーピ ロリドン		40. 0
	部分 2	
Lupersol (登録商標) 1		0. 67
アセトン		10.0
	部分 3	
スチレン	-,	30.0
メチルメタクリレート		35.0
	部分 4	
Lupersol (登録商標) 11		2. 67
7412		20. 0
	部分 5	
Lupersol (登録商標) 11	14.55	0. 67
フセトン		10.0

【0082】温度計、スターラー、追加漏斗、還流冷却 器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持す るための手段が取り付けられた500mLのフラスコ に、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加 熱し、そして約10分間還流した。部分2の溶液を添加 50 に1時間還流した。揮発物約129gが回収されるまで

した。続いて、反応混合物を還流温度に保持しながら、 部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添 加は3時間かけて終了させた。との反応混合物を1時間 還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさら 混合物を蒸留し、そして2-ピロリドンを98.0g添加して、44.0%のポリマー溶液270gを得た。このブロックコポリマーは、ポリメチルメタクリレートを標準液として使用したメチル化試料でのゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量平均分子量が6,639であり、そして数平均分子量は2,871であった。

* 【0083】 手順6

マクロモノマーであるエトキシトリエチレングリコール メタクリレート-co-メタクリル酸(15.0/8 5.0重量%)の調製

22

【0084】 【表6】

た。	*	
成 分		重量(グラム)
	部分 1 、	
イソプ ロバ・ノール		530. 5
アセトン		77. 5
メタクリル酸		70. 1
エトキシトリエチレンク・リコールメタクリレー	· F	12. 4
	部分 2	
ジ アクアピス(ポロンジフロロジフュ コパルト(II)塩、Co(OPG-BF		0. 1035
2, 2′-7リ と ス(メチルブ チロニトリ		0. 78
(Vazo(登録商標)67、DE、	ウィルミントン、 DuPont Co.)	
アセトン		21. 5
	部分3	
メタクリル酸		280. 1
エトキシトリエチレング・リコールメタクリレー	· k	49. 4
	<u>部分 4</u>	
ジ アクアヒ ス(お ロンジ フロロシ フュ コハ ルト(11)塩、Co(DPG-BF		0. 1035
Vazo (登録商標)67	•	4. 5
フセトン		47. 5
	部分 5	
ジ アクアヒ ス(ポロンジフロロジフュ コパルト(II)塩、Co(DPG-BF		0. 041
Vazo(登録商標)52	r	2, 30
アセトン		40. 5
	部分 6	
シ アクアヒ ス (お ロンジ フロロジ フュ	ニル ク・リオキシマト)	0. 062
コハ'ルト(II)塩、Co(DPG-BF	2)	
Vazo(登録商標)52		2. 30
アセトン		40. 5

【0085】温度計、スターラー、追加漏斗、遠流冷却器、および反応物を覆う窒素ブランケットを維持するための手段が取り付けられた3リットルのフラスコに、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加熱し、そして約20分間還流した。部分2の溶液を添加した。続いて、反応混合物を約72℃の還流温度に保持しながら、部分3および4を同時に添加した。部分3の添加は4時間かけて終了させ、そして部分4の添加は90分か40けて終了させた。部分4の添加が終了したら、部分5の添加を開始し、そして75分かけて終了させた。部分6を、この添加の過程を通して反応混合物を還流温度に保持しながら、75分間かけて添加した。還流をさらに1時間続け、そして溶液を室温に冷却した。

[0086]得られたマクロモノマー溶液は、澄んで薄いポリマー溶液であり、そして固形含有量は約33.9

%であった。とのマクロモノマーは、エトキシトリエチレングリコールメタクリレート 15% およびメタクリル酸85%を含有し、そしてポリメチルメタクリレートを標準液として使用したメチル化マクロモノマー試料でのゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量平均分子量が3,150であり、そして数平均分子量が1,880であった。

【0087】手順7

マクロモノマーからの、t-ブチルスチレン-co-スチレンーb-xトキシトリエチレングリコールメタクリレート-co-メタクリル酸ABブロックコポリマー(24.0/15.6//9.1/51.4重量%)の調製

[0088]

【表7】

23		24
成分		承量 (グラム)
	部分 1	
手頃6のマクロモノマー		177. 0
2ーピ ロリドン		. 40. 0
	部分 2	
Lupersol (登録商標) 11		0. 67
アセトン		10.0
	部分 3	
tープ チルスチレン		25. 0
スチレン		15. 5
	部分 4	
Lopersol(登録商標)11		2. 67
7 セトン		20. 0
	部分 5_	
Lupersol (登録商標) 11		0. 67
7t}>		10.0

【0089】温度計、スターラー、追加漏斗、還流冷却 器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持す るための手段が取り付けられた500mLのフラスコ に、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加 熱し、そして約10分間還流した。部分2の溶液を添加 した。続いて、反応混合物を還流温度に保持しながら、 部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添 加は3時間かけて終了させた。この反応混合物を1時間 還流した。部分5の溶液を添加した。 反応混合物をさら に1時間還流した。揮発物約145.4gが回収される まで混合物を蒸留し、そして2-ピロリドンを69.2 g添加して、41.1%のポリマー溶液225.4gを 得た。このブロックコポリマーは、ポリスチレンを標準米

-1.	INC O C EVITOR	. , , ,	1000	(, ,	,		
	ンクロマトグラフィ	r (G	PC)	によっ	て測定	された	全重量
	平均分子量が5, (76	であり	、そし	て数平	均分子	子量は
	2, 577であった	c.					
	100001 THE						

* 海上) ア使用) セソチル化試料でのゲルバーミエーショ

【0090】手順8

20 マクロモノマーからの、 t - ブチルスチレン - c o - メ チルメタクリレートー b -エトキシトリエチレングリコ ールメタクリレートーco-メタクリル酸ABブロック コポリマー (21.5/36.9//6.2/35.3 重量%)の調製

[0091] 【表8】

成 分		<u> 重量(グラム)</u>
	<u>部分1</u>	
手順6のマクロモノマ・		132. 7
2-ピロリドン		40.0
	部分 2	
Lupersol(登録商根)[]		0. 67
アセトン		10.0
	<u>部分 3</u>	
スチレン	•	23. 3
メチルメタクリレート		40. 0
	<u>部分 4</u>	
Lopersol (登録商優)		2. 67
クセトン		20. 0
	部分 5	
Lopersol (登録商標) []		0.67
アセトン		10.0

【0092】温度計、スターラー、追加漏斗、還流冷却 器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持す るための手段が取り付けられた500mLのフラスコ に、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加 熱し、そして約10分間還流した。部分2の溶液を添加 した。続いて、反応混合物を還流温度に保持しながら、 部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添 加は3時間かけて終了させた。との反応混合物を1時間 還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさら 50 【0093】手順9

に1時間還流した。揮発物約125.9gが回収される まで混合物を蒸留し、そして2-ビロリドンを75.9 g添加して、42.4%のポリマー溶液230.0gを 得た。このブロックコポリマーは、ポリスチレンを標準 液として使用したメチル化試料でのゲルバーミエーショ ンクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量 平均分子量が6、021であり、そして数平均分子量は 3, 256であった。

マクロモノマーからの、スチレンーco-シクロヘキシ ルメタクリレートー b -エトキシトリエチレングリコー ルメタクリレート-co-メタクリル酸ABブロックコ ポリマー (16.9/34.0//7.4/41.7重*

25

* 量%) の調製 [0094] 【表9】

部分 1	. 5
	. 5
手頃2のマクロモノマー 147	
2-ピロリドン 40.	0
部 <u>分 2</u>	
Lupersol(登録商標)11 0.6	37
プセトン 10.	0
部分 3	
スチャン 17.	2
シクロヘキシルメタクリレート 34.	6
部分 4	
Lupersol(登録商屋)11 2. (37
7セトン 20.	0
部分 5	
i.upersol(登録商標)11 0. (i7
7th) 10.	0

【0095】温度計、スターラー、追加漏斗、還流冷却 るための手段が取り付けられた500mLのフラスコ に、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加 熱し、そして約10分間還流した。部分2の溶液を添加 した。続いて、反応混合物を還流温度に保持しながら、 部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添 加は3時間かけて終了させた。この反応混合物を1時間 **還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさら** に1時間還流した。揮発物約124.3gが回収される まで混合物を蒸留し、そして2-ピロリドンを72.0 g添加して、44.6%のポリマー溶液231.0gを※30

※ 得た。このブロックコポリマーは、ポリスチレンを標準 器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持す 20 液として使用したメチル化試料でのゲルバーミエーショ ンクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量 平均分子量が4, 793であり、そして数平均分子量が 2,468であった。

[0096] 手順10

マクロモノマーからの、t-ブチルスチレン-co-メ チルメタクリレート - b - エトキシトリエチレングリコ ールメタクリレートーco-メタクリル酸(33.5/ 22.0//6.7/37.8重量%)の調製

[0097]

【表10】

成 分		重量(グラム)
	<u> 部分 1</u>	•
手順6のマクロモノマー		132. 7
2-ピロリドン		40.0
	部分2	
Lupersol(登録商標)11		0. 67
ブセトン		10.0
	<u>部分3</u>	
tープ チルスチレン		35. 6
メチルメタクリレート		22. 2
	部分 4	
Lupersol(登録商標)11		2. 67
アセトン		20.0
	部分 5	
Lupersol(金録商標)11		0. 67
アセトン		10.0

【0098】温度計、スターラ、追加漏斗、還流冷却 器、および反応混合物を覆う窒素ブランケットを維持す るための手段が取り付けられた500mLのフラスコ に、部分1の混合物を充填した。混合物を還流温度に加 熱し、そして約10分間還流した。部分2の溶液を添加 した。続いて、反応混合物を還流温度に保持しながら、

部分3および4を同時に添加した。部分3および4の添 加は3時間かけて終了させた。この反応混合物を1時間 **還流した。部分5の溶液を添加した。反応混合物をさら** に1時間還流した。揮発物約112.8gが回収される まで混合物を蒸留し、そして2-ピロリドンを71.1 50 g添加して、42.2%のポリマー溶液229.0gを

得た。このブロックコポリマーは、ポリスチレンを標準 被として使用したメチル化試料でのゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)によって測定された重量 平均分子量が7.016であり、そして数平均分子量は3,598であった。

27

【0099】実施例1(対照)

手順1のランダムコポリマーを、そのポリマー105. 7gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5%) 33.0gおよび脱イオン水315.3gと混合するこ とによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで中和 10 した。ついで、ポリマー溶液を、FW18カーボンブラ ック(ニュージャージー州、Allendale、Degussa Corp.) 90.8g、Proxel(登録商標)G(デラウェア 州、Wilmington 、Zeneca Inc.) 6. 0g、および脱 イオン水49.2gと混合し、そして機械的に0.5時 間撹拌した。ついでマイクロフリュイダイザー(マサチ ューセッツ州、Watham、Microfluidics Corp.)を使用 し、この混合物を、液体圧力約10,000psi(約 700kg/cm²)下で相互作用チャンパ内に通すこ とによって処理した。この混合物は、多数の処理を経た 20 後でも粘性があり、そして粒子が粗いままであった。非 常に乏しい分散能力を示した。

【0100】実施例2

手順3のブロックコポリマーを、そのポリマー127. 55gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5 %) 34. 0gおよび脱イオン水338. 45gと混合 することによって、均質な10%ポリマー溶液を得るま で中和した。ポリマー溶液のpHは8.6であった。つ いで、ポリマー溶液を、FW18カーボンブラック10 0g、Proxel (登録商標) G6.6g、および脱イオン 水60.1gと混合し、そして機械的に0.5時間撹拌 した。ついで、マイクロフリュイダイザーを使用し、と の混合物を、液体圧力約10,000psi(約700 kg/cm³)下で相互作用チャンパ内に5回通すこと によって処理した。特に、全く同一の組成を有するラン ダムコポリマーを完全に分散させることができなかった 実施例1に比べて非常に良く処理された。得られた顔料 の分散液は、その顔料濃度が15%であり、そしてBroo khaven BI-90分粒器(particle sizer)で測定した平均粒 径は130ヵmであった。

【0101】実施例3

手順4のランダムコポリマーを、そのポリマー116. 27gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5 ク40.0g、および脱イオン水158.8gと%)、38.0gおよび脱イオン水345.73gと混合 し、そして機械的に0.5時間撹拌した。ついてさせることによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで中和した。ポリマー溶液のpHは8.6であった。 力約10,000psi(約700kg/cm・ 相互作用チャンバ内に5回通すことによって処理の0g、Proxel G6.6g、および脱イオン水60.1gと混合し、そして機械的に0.5時間撹拌した。 り、そしてBrookhaven BI-90分粒器で測定した引いて、マイクロフリュイダイザーを使用し、この混合物 50 は110mであった。pHは8.1であった。

を、液体圧力約10,000psi(約700kg/cm²)下で相互作用チャンパ内に5回通すことによって処理した。この分散液はきわめて粘性が高く、そして処理後約30分で完全にゲル化した。これは、このランダムコポリマーは非常に劣る分散剤であったことを示す。【0102】実施例4

28

手順5のブロックコポリマーを、そのポリマー130.9gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5%)32.8g および脱イオン水412.3g と混合させることによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで中和した。ついで、ポリマー溶液を、FW18カーボンブラック115.2g、Proxel G7.6g、および脱イオン水69.2g と混合し、そして機械的に1時間撹拌した。ついで、マイクロフリュイダイザーを使用し、この混合物を、液体圧力約10,000psi(約700kg/cm²)下で相互作用チャンバ内に5回通すことによって処理した。得られた顔料の分散液は、その顔料濃度が15%であり、そしてBrookhaven BI-90分粒器で測定した平均粒径は118nmであった。

【0103】実施例5

手順7のブロックコポリマーを、そのポリマー48.68gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5%)15.7gおよび脱イオン水136.59gと混合することによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで中和した。ポリマー溶液のpHは8.2であった。ついで、ポリマー溶液を、FW18カーボンブラック40.0g、および脱イオン水159.0gと混合し、そして機械的に0.5時間撹拌した。ついでマイクロフリュイダイザーを使用し、この混合物を、液体圧力約10,00psi(約700kg/cm²)下で相互作用チャンバ内に5回通すことによって処理した。得られた顔料の分散液は、その顔料濃度が10%であり、そしてBrookhaven BI-90分粒器で測定した平均粒径は107nmであった。pHは8.74であった。

[0104] 実施例6

手順8のブロックコポリマーを、そのポリマー47.2 gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5%)11.56gおよび脱イオン水142.70gと混合することによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで中40 和した。約85℃で約4時間加熱することによって、ポリマーを完全に溶解させた。ポリマー溶液のpHは9.0であった。ポリマー溶液を、FW18カーボンブラック40.0g、および脱イオン水158.8gと混合し、そして機械的に0.5時間撹拌した。ついで、マイクロフリュイダイザーを使用し、この混合物を、液体圧力約10,000psi(約700kg/cm²)下で相互作用チャンバ内に5回通すことによって処理した。得られた顔料の分散液は、その顔料濃度が10%であり、そしてBrookhaven BI-90分粒器で測定した平均粒径

【0105】実施例7

手順9のブロックコポリマーを、そのポリマー44.8 gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5%)1 1. 94gおよび脱イオン水143. 26gと混合させ ることによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで 中和した。ポリマー溶液のpHは9.0であった。ポリ マー溶液を、FW18カーボンブラック40.0g、お よび脱イオン水160:0gと混合し、そして機械的に 0. 5時間撹拌した。ついでマイクロフリュイダイザー を使用し、この混合物を、液体圧力約10、000ps i (約700kg/cm²)下で相互作用チャンバ内に 5回通すことによって処理した。得られた顔料の分散液 は、その顔料濃度が10%であり、そしてBrookhaven B I-90分粒器で測定したその平均粒径は110nmであっ た。pHは8.5であった。

【0106】実施例8

手順10のブロックコポリマーを、そのポリマー47. 4gを水酸化カリウム溶液(脱イオン水中45.5%)* * 12. 27gおよび脱イオン水141. 8gと混合させ ることによって、均質な10%ポリマー溶液を得るまで 中和した。ポリマー溶液のpHは9.0であった。ポリ マー溶液を、FW18カーボンブラック40.0g、お よび脱イオン水158.5gと混合し、そして機械的に 1時間撹拌した。ついで、マイクロフリュイダイザーを 使用し、この混合物を、液体圧力約10,000psi (約700kg/cm³)下で相互作用チャンバ内に5 回通すことによって処理した。得られた顔料の分散液 は、その顔料濃度が10%であり、そしてBrookhaven B I-90分粒器で測定した平均粒径は112nmであった。 p H は 8. 4 であった。

30

【0107】印刷試験

実施例2 および4 の顔料分散液濃縮物をビヒクル溶液で 薄め、以下の組成を有するインキを作製した。

[0108]

【表11】

<u>成 分</u>	<u> 重量米</u>
カ・ボ ンプ ラック、 FW18	3. 5
分散剤	1. 75
2ーピーロリトン (甲I、ミルウォーキー、 Aldrich Chemical Co.)	5. 0
N-メチルピ ロリトン (WI、ミルウォーキー、 Aldrich Chemical Co.)	2. 0
Liponic (登録商標)EG-1 (NJ、パタ-ソン、Lipo Chemicals Inc.)	5. 0
Zonyl(登録商標)FSA (DE、ウィルミントン、DuPont Co.)	0.002
脱イオン水	84. 6

【0109】実施例5~実施例8の顔料分散液濃縮物を **%**[0110] 【表12】 ビヒクル溶液で薄め、以下のインキ組成物を作製した。※

成 分	•	<u> </u>
カーボ ンプ ラック、 FW18		2. 75
分散剤		1. 38
2-ピロリドン		5. 0
Nーメチ ル と。ロリト、ン		2. 0
Liponic (登録商標) EG-1 ·		4. 25
Zonyl (登録商標)FSA		0. 05
Proxel G		0. 15
脱イオン水		84. 6

【0111】感熱インキジェット用ペンにインキを充填 し、そしてHewlett Packard DeskJet インキジェットプ リンター(カリフォルニア州、Palo Alto 、Hewlett Pa ckard Co.)を用いてGilbert ボンド紙(木綿25%、 オハイオ州、Dayton、Mead Co.) 上に印刷した。インキ 40 試料を、それぞれが-20℃で4時間および70℃で4☆

☆時間からなる4つの温度サイクルにかけた後、インキの 安定性を、BrookhavenBI-90分粒器を使用して、粒径の 変化、デルタnmにより測定した。その結果を表13に 要約する。

[0112]

【表13】

分散液番号	光学設度	印刷品質	温度サイナル (デルチロロ)
実施例2	1. 36	優れている	0
実施例4	1. 42	伝れている	0
实施例5	1. 33	優れている	6
実施例6	1. 29	優れている	0
実施例7	1. 42	優れている	6
実施例8	1. 38	優れている	0

【0113】実施例2および実施例4~8から調製され たすべてのインキは、滑らかに印刷した。印刷物は、高 い光学浪度から非常に高い光学浪度を有し、かつエッジ 50 ったが、これらの実施例から調製されたすべてのインキ

は鮮明であった。さらに、手順1および4(対照)で調 製されたポリマーは顔料を分散させることさえできなか

特開平11-269418

32

は安定していた。

[0114]

【発明の効果】本発明は、簡便かつ安価な重合プロセスにより調製でき、インキジェット用インキに対して改良された特性をもたらす改良された分散安定性の分散剤を含有するインキジェット用インキ組成物を提供すること*

31

* ができる。本発明にしたがうインキは、特定のインキジェットプリンタに必要とされる条件に適応させることが可能であり、光安定性、耐スミア性、粘性、表面張力、光学浪度、および耐クラスト性の良好なバランスを具える。

フロントページの続き

(72)発明者 マイケル フライド アメリカ合衆国 18428 ペンシルヴァニ ア州 ハウレイ エイチシー l ボックス 217イー (72)発明者 チャールズ トーマス バーグ アメリカ合衆国 48306 ミシガン州 ロ シェスター ヒルズ モホーク レーン 2948